(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年9 月15 日 (15.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/084429 A1

(51) 国際特許分類⁷: A01K 67/027, G01N 33/15

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/003795

(22) 国際出願日: 2005年3月4日(04.03.2005)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-106999 2004年3月4日(04.03.2004) JI

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会 社セルシード (CELLSEED INC.) [JP/JP]; 〒1600022 東京都新宿区新宿6丁目29-8 Tokyo (JP).
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 岡野 光夫 (OKANO, Teruo) [JP/JP]; 〒2720827 千葉県市川市国府台 6-1 2-1 2 Chiba (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 菊池 明彦 (KIKUCHI, Akihiko) [JP/JP]; 〒1770051 東京都練馬 区関町北 1-1 0-1 7 Tokyo (JP). 大和 雅之 (YAM-ATO, Masayuki) [JP/JP]; 〒1580097 東京都世田谷区 用賀 2-2 8-1 6 Tokyo (JP). 増田 彰 (MASUDA, Akira) [JP/JP]; 〒2720026 千葉県市川市東大和田 2-1 5-4-7 0 1 Chiba (JP).

- (74) 代理人: 社本 一夫, 外(SHAMOTO, ICHIO et al.); 〒 1000004 東京都千代田区大手町二丁目 2 番 1 号 新大手町ビル2 0 6 区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: METHOD OF CONSTRUCTING ANIMAL HAVING CANCER CELLS TRANSPLANTED THEREINTO

(54) 発明の名称: 癌細胞移植動物の製造方法

(57) Abstract: Cancer cells can be efficiently transplanted by culturing cancer cells on a cell culture support surface-coated with a polymer, which shows a change in the hydration force in a temperature range of from 0 to 80°C, within a temperature zone wherein the polymer has a low hydration force, then heating the liquid culture medium to a temperature at which the polymer shows a high hydration force to thereby peel off the cancer cells, and transplanting the cancer cells into a definite site of a subject animal for transplantation.

| Note that the concert cells and transplanting the cancer cells into a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and transplanting the cancer cells into a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for transplantation. | Concert cells animal for transplantation. | Concert cells and a definite site of a subject animal for trans



/084429

WO 2005/084429 1 PCT/JP2005/003795

明細書

癌細胞移植動物の製造方法

技術分野

[0001] 本発明は、生物学、医学等の分野における癌細胞移植動物の製造方法に関するものである。

背景技術

- [0002] 癌は日本の死因のトップであり、約30%の人が癌で死亡するといわれている。近年、ゲノム情報によるオーダーメイド医療が進みつつあるが、肝心の癌に有効な治療薬は依然、見つかっていないのが現状である。その抗癌剤の開発に必須なのが適切な担癌動物であり、現在、その開発が待たれている。
- [0003] 癌細胞移植動物としては、APCやp53等の癌抑制遺伝子ノックアウトマウス、或いは化学物質等の発癌剤を用いる方法、対象とする癌細胞を直接移植する方法などにより発現させた動物などが挙げられる。これらのうち、癌抑制遺伝子ノックアウトマウスは、比較的短期間に製造できるが、比較的高価であり、製造委託先のいろいろな制約を受けるなど、容易に使用できる方法ではなかった。また、化学物質による発癌方法では、癌を発生させるために長期間を必要とするため、結論を得るまでに時間を費やさねばならないという問題があった。
- [0004] 癌細胞の移植方法は、短期間で実験結果が得られるという利点を有する。しかしながら、移植した癌細胞の生着率が悪いこと、動物ごとの移植癌組織の大きさや重量のばらつきが大きく、抗癌剤を評価する際、その効果の優位な差が見えづらい欠点があった。その理由に、移植した癌細胞の生着率の低さ、移植部位からの癌細胞懸濁液の漏出などが挙げられ、移植する細胞自身の機能を改善する必要性があった。
- [0005] 一方、特開平05-192138号公報には、水に対する上限若しくは下限臨界溶解温度が0~80℃であるポリマーで基材表面を被覆した細胞培養支持体上にて、皮膚細胞を上限臨界溶解温度以下又は下限臨界溶解温度以上で培養し、その後上限臨界溶解温度以上又は下限臨界溶解温度以下にすることにより培養皮膚細胞が剥離されることを特徴とする皮膚細胞培養法が記載されている。この方法においては、温

度応答性ポリマーを被覆した培養基材から温度により細胞を剥離させているが、この 方法により得られる細胞を用いて癌細胞移植動物を製造する方法は記載も示唆もさ れていなかった。

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0006] 本発明は、上記のような従来技術の問題点を解決することを意図してなされたものである。すなわち、本発明は、従来技術と全く異なった発想からの新規な癌細胞移植動物の製造方法を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

- [0007] 本発明者らは、上記課題を解決するために、種々の角度から検討を加えて、研究開発を行った。その結果、驚くべくことに、0~80℃の温度範囲で水和力が変化するポリマーを表面に被覆した細胞培養支持体上で、ポリマーの水和力の弱い温度域で癌細胞を培養し、その後、培養液をポリマーの水和力の強い状態となる温度に変化させることで培養した癌細胞を剥離させ、当該動物の所定部位に移植すると効率良く癌細胞を移植させられることが分かった。しかも、その癌細胞をシート状とし、その癌細胞シートを所定の大きさを有する所定の形状とすることで、当該動物の癌組織の大きさ、及びまたは形状を制御しうることが判明した。本発明はかかる知見に基づいて完成されたものである。
- [0008] すなわち、本発明は、0~80℃の温度範囲で水和力が変化するポリマーを表面に被覆した細胞培養支持体上で、ポリマーの水和力の弱い温度域で癌細胞を培養し、その後、培養液をポリマーの水和力の強い状態となる温度に変化させることで培養した癌細胞を剥離させ、当該動物の所定部位に移植することを特徴とする癌細胞移植動物の製造方法を提供する。
- [0009] また、本発明は、癌細胞をシート状とし、その癌細胞シートを所定の大きさを有する 所定の形状とすることで、当該動物の癌組織の大きさ、及びまたは形状を制御することを特徴とする癌細胞移植動物の製造方法を提供する。
- [0010] 更に、本発明は、上記方法により得られた癌細胞移植動物を提供する。
- [0011] 加えて、本発明は、上記方法により癌細胞移植動物を製造する際に移植前及び/

または移植後に被検物質を投与し、当該被検物質の腫瘍形成能への影響を判定することを特徴とする抗腫瘍剤の選別方法を提供する。

発明の効果

- [0012] 本発明に記載される癌細胞移植動物の製造方法であれば、培養した癌細胞を剥離させる際、酵素処理を伴わないため接着性蛋白質が破壊されずに残っているため移植後の生着性が良く、さらにその癌細胞がシート状である場合、移植時における移植部位からの漏出も抑えられ効率良く癌細胞移植動物を製造できるようになる。 図面の簡単な説明
- [0013] [図1]図1は実施例1で癌細胞シートを移植したヌードマウス背部の腫瘍径を測定して 楕円体として算出した腫瘍体積の経時変化を示す図である。

[図2]図2は癌細胞シートを移植したヌードマウス背部の腫瘍径を測定して楕円柱として算出した腫瘍体積の経時変化を示す図である。

[図3]図3は癌細胞移植前のヌードマウス背部の写真である。

「図4]図4は癌細胞シート移植4週間後のヌードマウス背部の写真である。

[図5]図5は癌細胞懸濁液移植4週間後のヌードマウス背部の写真である。

発明を実施するための最良の形態

[0014] 本発明に使用される細胞は、癌細胞であれば良く、生体組織から直接採取した細胞、或いは、例えば、HBC-4、BSY-1、HBC-5、MCF-5、MCF-7、MDA-MB-231、U251、SF-268、SF-295、SF-539、SNB-75、SNB-78、HCC2998、KM-12、HT-29、WiDr、HCT-15、HCT-116、NCI-H23、NCI-H226、NCI-H522、NCI-H460、A549、DMS273、DMS114、LOX-IMVI、OVCAR-3、OVCAR-4、OVCAR-5、OVCAR-8、SK-OV-3、RXF-631L、ACHN、St-4、MKN1、MKN7、MKN28、MKN45、MKN74などの細胞株が挙げられるがその種類は、何ら制約されるものではない。また、いわゆる移植不能な細胞株として知られる例えばMGT-40、MGT-90、CS-C9、CS-C20などの細胞株も本発明で示すところの技術であれば、その高い生着率により移植できるようになる。これらの細胞の由来は特に制約されるものではないが、たとえばヒト、イヌ、ネコ、ウサギ、ラット、ブタ、ヒツジなどが挙げられる。本発明の培養細胞をヒトの治療に用いる場合

はヒト由来の細胞を用いる方が望ましい。本発明における細胞培養のための培地は培養される細胞に対し通常用いられるものを用いれば特に制約されるものではない。

- [0015] 本発明においては、上記細胞を0~80℃の温度範囲で水和力が変化するポリマー を表面に被覆した細胞培養支持体上で、ポリマーの水和力の弱い温度域で培養さ れる。そのポリマーの水和力の弱い温度域とは、被覆されたポリマーが脱水和された 状態であれば何ら制約されるものではなく、その温度とは通常、細胞を培養する温度 である35〜38℃、特に37℃が好ましい。細胞培養支持体上に下述するようなポリマ ー量が被覆されおり、かつそのポリマーが脱水和されていれば、細胞は付着、増殖 する。本発明に使用されるポリマーは0~80℃の温度範囲のそのポリマー特有の温 度を境に水和力が変化するものである。すなわち、ポリマー特有の温度を境に、それ まで脱水和された状態が急激に水和された状態へ変化する。このものが細胞培養支 持体材料表面に被覆されていれば、材料は細胞が付着、増殖する表面から細胞が 付着できないような表面へ変化し、培養していた細胞を剥離させられるようになる。本 発明によればトリプシンのような酵素を全く使用せずに、培養温度を変化させるだけ で、培養していた細胞を剥離させられ、従って剥離した細胞シートもトリプシンなどに よる障害を受けておらず、低損傷なものとなる。培養した癌細胞を剥離させる際、酵 素処理を伴わないため接着性蛋白質が破壊されずに残っているため移植後の生着 性が良く、さらにその癌細胞がシート状である場合、移植時における移植部位からの 漏出も抑えられ効率良く癌細胞移植動物を製造できるようになる。
- [0016] 本発明に用いる温度応答性高分子はホモポリマー、コポリマーのいずれであってもよい。このような高分子としては、例えば、特開平2-211865号公報に記載されているポリマーが挙げられる。具体的には、例えば、以下のモノマーの単独重合または共重合によって得られる。使用し得るモノマーとしては、例えば、(メタ)アクリルアミド化合物、N-(若しくはN, N-ジ)アルキル置換(メタ)アクリルアミド誘導体、またはビニルエーテル誘導体が挙げられ、コポリマーの場合は、これらの中で任意の2種以上を使用することができる。更には、上記モノマー以外のモノマー類との共重合、ポリマー同士のグラフトまたは共重合、あるいはポリマー、コポリマーの混合物を用いてもよい。また、ポリマー本来の性質を損なわない範囲で架橋することも可能である。各種ポリ

マーの基材表面への被覆方法は、特に制限されないが、例えば、特開平2-21186 5号公報に記載されている方法に従ってよい。すなわち、かかる被覆は、基材と上記モノマーまたはポリマーを、電子線照射(EB)、 γ 線照射、紫外線照射、プラズマ処理、コロナ処理、有機重合反応のいずれかにより、または塗布、混練等の物理的吸着等により行うことができる。細胞付着部における親水性ポリマーの固定化量は移動させたい細胞を付着させられるに十分な量が固定化されていれば良く特に限定されるものではないが、その固定化量は使用する細胞が癌細胞であるため0. $4\mu g$ /cm 2 以上、好ましくは0. $8\mu g$ /cm 2 以上、さらに好ましくは1. $2\mu g$ /cm 2 以上である。ポリマーの固定化量の測定は常法に従えば良く、例えばFT-IR-ATRを用いて細胞付着部を直接測る方法、あらかじめラベル化したポリマーを同様な方法で固定化し細胞付着部に固定化されたラベル化ポリマー量より推測する方法などが挙げられるがいずれの方法を用いても良い。

- [0017] 本発明における培養基材の形状は特に制約されるものではないが、例えばディッシュ、マルチプレート、フラスコ、セルインサートのような形態のもの、或いは平膜状のものなどが挙げられる。被覆を施される基材としては、通常細胞培養に用いられるガラス、改質ガラス、ポリスチレン、ポリメチルメタクリレート等の化合物を初めとして、一般に形態付与が可能である物質、例えば、上記以外の高分子化合物、セラミックス類など全て用いることができる。
- [0018] 本発明の細胞培養支持体において、基材に被覆されている温度応答性ポリマーは温度を変えることで水和、脱水和を起こすものであり、その温度域は0℃~80℃、好ましくは10℃~50℃、さらに好ましくは20℃~45℃であることが判明した。80℃を越えると癌細胞が死滅する可能性があるので好ましくない。また、0℃より低いと一般に細胞増殖速度が極度に低下するか、または癌細胞が死滅してしまうため、やはり好ましくない。
- [0019] 本発明の方法において、培養した細胞を支持体材料から剥離回収するには、培養された癌細胞を必要に応じてキャリアに密着させ、細胞の付着した支持体材料の温度を支持体基材の被覆ポリマーの水和する温度にすることによって、そのままキャリアとともに剥離することができる。その際に、細胞シートと支持体の間に水流を当て剥

離を円滑に行っても良い。なお、シートを剥離することは細胞を培養していた培養液中において行うことも、その他の等張液中において行うことも可能であり、目的に合わせて選択することができる。

- [0020] 本発明における培養癌細胞は培養時にディスパーゼ、トリプシン等で代表される蛋白質分解酵素による損傷を受けていないものである。そのため、基材から剥離された癌細胞は接着性蛋白質を有し、癌細胞をシート状に剥離させた際には細胞―細胞間のデスモソーム構造がある程度保持されたものとなる。このことにより、移植時において患部組織と良好に接着することができ、効率良い移植を実施することができるようになる。一般に蛋白質分解酵素であるディスパーゼに関しては、細胞―細胞間のデスモソーム構造については10~60%保持した状態で剥離させることができることで知られているが、細胞―基材間の基底膜様蛋白質等を殆ど破壊してしまうため、得られる細胞シートは強度の弱いものとなる。これに対して、本発明の癌細胞シートは、デスモソーム構造、基底膜様蛋白質共に80%以上残存された状態のものであり、上述したような種々の効果を得ることができるものである。
- [0021] 以上のことを温度応答性ポリマーとしてポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)を例にとり説明する。ポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)は31℃に下限臨界溶解温度を有するポリマーとして知られ、遊離状態であれば、水中で31℃以上の温度で脱水和を起こしポリマー鎖が凝集し、白濁する。逆に31℃以下の温度ではポリマー鎖は水和し、水に溶解した状態となる。本発明では、このポリマーがシャーレなどの基材表面に被覆、固定されたものである。したがって、31℃以上の温度であれば、基材表面のポリマーも同じように脱水和するが、ポリマー鎖が基材表面に被覆、固定されているため、基材表面が疎水性を示すようになる。逆に、31℃以下の温度では、基材表面のポリマーは水和するが、ポリマー鎖が基材表面に被覆、固定されているため、基材表面が親水性を示すようになる。このときの疎水的な表面は細胞が付着、増殖できる適度な表面であり、また、親水的な表面は細胞が付着できないほどの表面となり、培養中の細胞、もしくは細胞シートも冷却するだけで剥離させられることになる。
- [0022] 癌細胞、及び癌細胞シートを密着させる際に使用するキャリアは、本発明の細胞を 保持するための構造物であり、例えば高分子膜または高分子膜から成型された構造

物、金属性治具などを使用することができる。例えば、キャリアの材質として高分子を使用する場合、その具体的な材質としてはポリビニリデンジフルオライド(PVDF)、ポリプロピレン、ポリエチレン、セルロース及びその誘導体、紙類、キチン、キトサン、コラーゲン、ウレタン等を挙げることができる。キャリアの形状は、特に限定されるものではない。

- [0023] 本発明において移植される癌細胞は、生着性が良好なため総数にして1×10⁵個以下で良く、好ましくは5×10⁵個以下、さらには8×10⁵個以下であることが好ましい。本発明の場合、8×10⁵個以上にすると大きな癌組織が得れることなり好都合であるが、一回に使用する細胞数が多くなり好ましくない。移植される場所は、皮下であってもそれぞれの癌細胞由来の組織に直接移植しても良く、何ら制約されるものではない。
- [0024] 本発明において移植される動物としてはヌードマウス、ラット、マウス、モルモット、ウ サギ等が挙げられるが特に限定されるものではない。
- [0025] 本発明における高生着性癌細胞は、以上に示すように、生体組織に極めて良好に付着でき、短期間に癌細胞移植動物が得られ、従来技術からでは全く得られなかったものである。
- [0026] 本発明で得られた癌細胞移植動物は、癌細胞移植動物を製造する際、移植前及 びまたは移植後に被検物質を投与し、当該被検物質の腫瘍形成能への影響を判定 することで抗腫瘍剤を選別させられる。

実施例

以下に、本発明を実施例に基づいて更に詳しく説明するが、これらは本発明を何ら 限定するものではない。

実施例1

[0027] 細胞培養器材に温度応答性ポリマーであるポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)を2
. 0 μ g/cm²被覆し、癌細胞NCI-H460を培養した(細胞播種数2×10⁴個、37℃、5%CO2)。3日後、培養基材上の癌細胞NCI-H460がコンフルエントになったことを確認した後、アクリル板にフィブリンゲルを塗布した培養細胞移動治具を培養細胞シート上に静置させ培養癌細胞を接着して、細胞培養基材を20℃下で60分間冷却

した。冷却後、剥離させた細胞シートはフィブリンゲルと共に冶具から採取し、細胞シートの付着したゲル $(7\text{mm}\times17\text{mm}\times2\text{mm}$ 、細胞数 5×10^5 個)を10頭のヌードマウスの背部皮下に移植した。移植後の腫瘍径をノギスを用いて皮膚の上から測定し、腫瘍体積を楕円体として算出した結果を図1に示す (楕円体体積= $\pi/6\times$ 腫瘍長径×腫瘍短径×腫瘍厚さ)。また、腫瘍体積を楕円柱として算出した結果を図2に示す (楕円柱積= $\pi/4\times$ 腫瘍長径×腫瘍短径×腫瘍厚さ)。移植4週間後の楕円体体積の平均は581.7 \pm 566.3 mm^3 、楕円柱体積の平均は1302.7 \pm 1007.9 mm^3 、重量の平均は776.9 \pm 534mgであった。移植前のヌードマウス背部の写真を図3に、癌細胞シート移植4週間後の写真を図4に示す。

比較例1

[0028] 細胞培養基材に温度応答性ポリマーを被覆することなく、癌細胞NCI-H460を培養した(細胞播種数2×10⁴個/cm²、37℃、5%CO₂)。3日後に培養基材上の癌細胞NCI-H460がコンフルエントになったことを確認した後、トリプシン処理を行って癌細胞を回収した。回収した癌細胞の懸濁液(細胞数5×10⁵個)を2頭のヌードマウスの背部皮下に移植して、実施例1と同様に腫瘍体積を楕円体および楕円柱として算出した結果を図7および図8に示す。移植4週間後の楕円体体積の平均は40.7mm³、楕円柱体積の平均は60.7mm³、重量の平均は74.2mgであった。癌細胞懸濁液移植4週間後のヌードマウス背部の写真を図5に示す。

実施例 2

[0029] 細胞培養器材に温度応答性ポリマーであるポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)を1 . 9μg/cm²被覆し、癌細胞A-549を培養した(細胞播種数2×10⁴個、37℃、5% CO₂)。3日後、培養基材上の癌細胞A-549がコンフルエントになったことを確認した後、フィブリンゲルを使用せず、ポリビニリデンジフルオライド(PVDF)膜だけを培養細胞シート上に静置させ培養癌細胞を接着させ、細胞培養基材を20℃下で60分間冷却した。冷却後、PVDF膜ごと癌細胞シート(7mm×17mm×2mm、細胞数5×10⁵個)を剥離させた。10頭のヌードマウスの背部皮下を直線状に切開し、鉗子を用いてマウス皮下組織を剥離させ、癌細胞シートを挿入するためのポケットを作製し、そのポケット内に上述した癌細胞シートを挿入した。挿入後、切開部を縫合すること

で移植を終えた。移植後の腫瘍径をノギスを用いて皮膚の上から測定し、腫瘍体積を楕円体として算出した。また、腫瘍体積を楕円柱として算出した(楕円柱積= π / 4×腫瘍長径×腫瘍短径×腫瘍厚さ)。移植4週間後の楕円体体積の平均は578. 7±322.8mm³、楕円柱体積の平均は1258.7±897.9mm³、重量の平均は785.4±394mgであった。図1、2に示すような移植直後の楕円柱としての腫瘍体積の減少は認められず、移植後の日数が経過するに従い、腫瘍は大きくなった。

実施例3

[0030] 実施例2で作製した癌細胞移植動物に対し、尾静脈から抗腫瘍剤として知られる5 ーフルオロウラシル(5ーFU)3mgを0.3mlの1%エチルアルコール含有生理食塩水に溶解させたものを1週間に1回づつ、計4回投与した。投与1週間後の楕円体体積の平均は279.6±127.1mm³、楕円柱体積の平均は619.3±262.9mm³、重量の平均は369.3±123mgであった。本発明で示す癌細胞移植動物は、抗腫瘍剤の投与により腫瘍体積、重量が減少することが分かった。本発明の癌細胞移植動物は、抗腫瘍剤の投与により腫瘍体積、重量が減少することが分かった。本発明の癌細胞移植動物は、抗腫瘍剤の選別に有用であることが分かる。

産業上の利用可能性

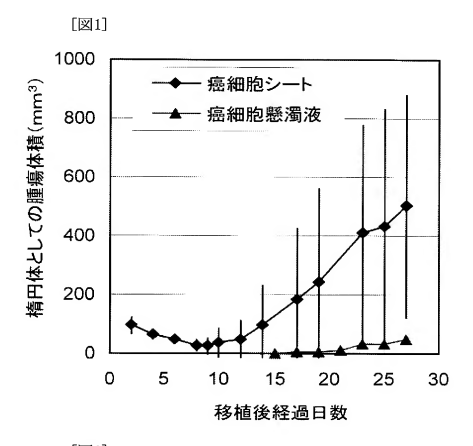
[0031] 本発明の方法では、蛋白質分解酵素を用いることなく培養癌細胞を簡便に剥離することが可能であり、癌細胞移植動物を効率的に製造することが可能になる。

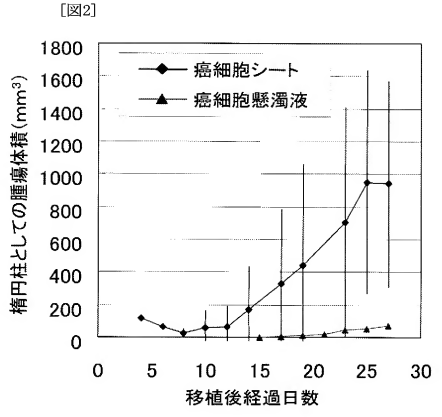
請求の範囲

- [1] 0~80℃の温度範囲で水和力が変化するポリマーを表面に被覆した細胞培養支持体上で、ポリマーの水和力の弱い温度域で癌細胞を培養し、その後、培養液をポリマーの水和力の強い状態となる温度に変化させることで培養した癌細胞を剥離させ、移植対象となる動物の所定部位に移植することを特徴とする癌細胞移植動物の製造方法。
- [2] 剥離された癌細胞がシート状である、請求項1記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [3] 移植する癌細胞シートを所定の大きさを有する所定の形状とすることで、当該動物 の癌組織の大きさ、及びまたは形状を制御する、請求項2記載の癌細胞移植動物の 製造方法。
- [4] 癌細胞が蛋白質分解酵素による処理を施されることなく細胞培養支持体から剥離されたものである、請求項1~3のいずれか1項記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [5] 剥離方法が培養終了時に培養細胞上にキャリアを密着させ、そのままキャリアと共に剥離する方法である、請求項1〜4のいずれか1項記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [6] 癌細胞が移植可能な細胞株である、請求項1~5のいずれか1項記載の癌細胞移 植動物の製造方法。
- [7] 癌細胞が移植不能な細胞株である、請求項1~5のいずれか1項記載の癌細胞移 植動物の製造方法。
- [8] 移植不能な癌細胞がMGT-40、MGT-90、CS-C9、CS-C20である、請求項7 記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [9] 癌細胞が生体組織から採取されたものである、請求項1~5のいずれか1項記載の 癌細胞移植動物の製造方法。
- [10] 移植する細胞数が8×10⁵個以下である、請求項1〜9のいずれか1項記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [11] 0~80℃の温度範囲で水和力が変化するポリマーがポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)である、請求項1~10のいずれか1項記載の癌細胞移植動物の製造方法。

- [12] 癌化モデル動物がヌードマウス、ラット、マウス、モルモット、ウサギであることを特徴とする、請求項1~11のいずれか1項記載の癌細胞移植動物の製造方法。
- [13] 請求項1~12のいずれか1項記載の方法により得られた癌細胞移植動物。
- [14] 請求項1~12のいずれか1項記載の方法により癌細胞移植動物を製造する際に移植前及び/または移植後に被検物質を投与し、当該被検物質の腫瘍形成能への影響を判定することを特徴とする抗腫瘍剤の選別方法。

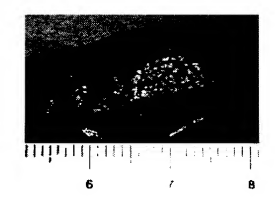
WO 2005/084429 PCT/JP2005/003795



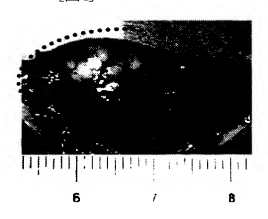


WO 2005/084429 PCT/JP2005/003795

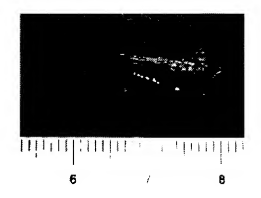
[図3]



[図4]



[図5]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/003795

		PC1/UP	2005/003/95
A. CLASSIFIC Int.Cl ⁷	CATION OF SUBJECT MATTER A01K67/027, G01N33/15		
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	l classification and IPC	
B. FIELDS SE			
	nentation searched (classification system followed by classification A01K67/027, G01N33/15	assification symbols)	
	earched other than minimum documentation to the extension as a consulted during the international search (name of consulted during the consulted		
	FILE (JOIS), MEDLINE (STN)	iata base and, where practicable, scaren t	erms used)
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		1
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 05-192138 A (Kao Corp.), 03 August, 1993 (03.08.93), Full text (Family: none)		1-14
Y	NIESEL DW. et al., Quantitati monolayer invasion by Shigell species., J.Clin.Microbiol., pages 897 to 902, MATERIALS A	a and Salmonella 1985, Vol.22, No.3,	1-14
Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report	
13 May, 2005 (13.05.05)		31 May, 2005 (31.05.05)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl.7 A01K67/027, G01N33/15

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.⁷ A01K67/027, G01N33/15

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの・

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

JICST ファイル(JOIS), MEDLINE(STN)

C. 関連すると認められる文献

O. 内足 / 。				
引用文献の カテゴリー *	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Y	JP 05-192138 A (花王株式会社) 1993. 08. 03, 全文 (ファミリーなし)	1-14		
Y	NIESEL DW. ET AL, Quantitation of HeLa cell monolayer invasion by Shigella and Salmonella species., J. Clin. Microbiol., 1985, Vol.22, No.3, p.897-902, MATERIALS AND METHODS	1-14		
	,			

「 C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

13.05.2005

国際調査報告の発送日

31.5.2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員)

4B 3534

内藤 伸一

電話番号 03-3581-1101 内線 3448